XP-002274270

AN - 1974-54261V [30]

CPY - TEKK

DC - E36 L02

FS - CPI

IC - C01B31/10

MC - E31-N L02-H04

M3 - [01] C810 C106 N020 Q334 Q451 Q454 M720 Q508 M411 M902

PA - (TEKK) TEKKOSHA CO LTD

PN - JP48093591 A 19731204 DW197430 000pp

- JP54027316B B 19790908 DW197940 000pp

PR - JP19720023904 19720310

XIC - C01B-031/10

AB - J48093591 Activated charcoal having improved adsorptivity is produced from vegetable fibres contg. large amts. of silicic acid such as rice husk or rice leaves by immersing in an aq. soln. of Ca(OH)2 and Ca salts and heating 20-30 min. to >600 degrees to carbonize and activate the silicate fibres. In an example, rice husk 100g. 35 wt. % aq. CaCl2 soln. 250 ml, and satd. Ca(OH)2 soln. 100 ml. are mixed, kept 2 hr. at 90-5 degrees, and filtered. The resulting residue is dried, heated 20 min. at 650 degrees, washed with 18% HCl, 10% NaOH, and water, and dried to obtain 18g. activated charcoal. The charcoal (0.5g) is added to 200ml. water contg. 0.8ppm. Hg and after 30 min. no Hg is detected.

IW - ACTIVATE CHARCOAL VEGETABLE FIBRE IMMERSE AQUEOUS SOLUTION CALCIUM HYDROXIDE CALCIUM SALT HEAT ACTIVATE SILICATE FIBRE

IKW - ACTIVATE CHARCOAL VEGETABLE FIBRE IMMERSE AQUEOUS SOLUTION CALCIUM HYDROXIDE CALCIUM SALT HEAT ACTIVATE SILICATE FIBRE

NC - 001

OPD - 1972-03-10

ORD - 1973-12-04

PAW - (TEKK) TEKKOSHA CO LTD

TI - Activated charcoal from vegetable fibres - by immersing in aq soln of calcium hydroxide and calcium salts and heating to carbonize and activate silicate fibres

⑲日本 国 特 許庁(JP)

① 特許出願公告

報 (B2) ⑫ 特 許 公

昭54-27316

1 Int.Cl.2 C 01 B 31/10 識別記号 匈日本分類 101 14 E 331.1 厅内整理番号 网络公告 昭和54年(1979)9月8日

6765-4G

発明の数 1

(全2頁)

1

図活性炭の製造法

印特 顧 昭47-23904

②出 昭47(1972)3月10日

公 開 昭48-93591

③昭48(1973)12月4日

分発 明 者 安藤武雄

酒田市北新町1の7の18

同 小松正明

酒田市幸町1の12の14

固 羽田進

酒田市北新町1の7の21

砂出 願 人 東洋曹達工業株式会社

新南陽市大字宮田4560

切特許請求の範囲

1 籾穀、稲藁などのようにけい酸を多く含有す る植物性繊維を水酸化カルシウムとカルシウム塩 溶液に含浸させ、ついで600 C以上に加熱して 造法。

発明の詳細な説明

本発明は、籾穀、稲藁のようにけい酸質を多量 に含有する植物性繊維質物から活性炭を製造する 方法に関する。

従来、籾穀、稲藁のようなけい酸質を多量に含 有する植物性繊維(以下けい酸質植物繊維という) を出発物質として活性炭を製造するにはけい酸質 植物繊維を炭化したものをアルカリ濃厚溶液で抽 出し、残渣を石灰水に浸し、ついで加熱して賦活 30 もよい。 する方法(特許第142,305号)およびけい酸 質植物繊維にマンガン塩溶液を吸収させ、つ いでアルカリ溶液を浸潤包含させて得られたも のを乾燥、炭化し、さらに水洗、酸処理、水 洗などの工程を経て再び高温加熱して賦活する 35 短縮するととができる。 方法(特公昭29-262号公報)が知られて いる。

しかしてれらの方法は炭化工程と賦活工程の2 度の高温加熱工程を必要とし、かつ、炭化反応の 速度が緩慢であるため、その反応は高温度でしか

2

5 た。

本発明者らは、このような欠点を排除したけい 酸質植物繊維から活性炭を得る方法を求めて研究 した結果、カルシウム塩および水酸化カルシウム の混合物がこのけい酸質植物繊維を炭化して、得 10 られる炭化物を強力に賦活する作用を有するとの 知見を得て本発明を完成するにいたつた。

も長時間行なわなければならない欠点を有してい

すなわち、本発明は、けい酸質植物繊維に水酸 化カルシウムとカルシウム塩との混合溶液を浸潤 包含させ、得られたものを乾燥し、ついで加熱し 15 て炭化および賦活することを特徴とするものであ 30

さらに詳しくは、けい酸質植物繊維を水酸化カ ルシウムとカルシウム塩との混合溶液の中に添加 し、得られる溶液を煮沸してとのけい酸質植物機 炭化および賦活することを特徴とする活性炭の製 20 維に水酸化カルシウムとカルシウム塩溶液を包含 させ、これを乾燥しついで加熱して炭化および賦 活活性化し、得られたものを酸洗、アルカリ溶液 洗、水洗および乾燥するものである。

> 本発明のカルシウム塩には硝酸カルシウム、塩 25 化カルシウムが挙げられるが、価格の点から塩化 カルシウムが好ましい。塩化カルシウムの濃度は 20~35重量%が好ましい。水酸化カルシウム は飽和水溶液として用いることが好ましいが、そ れを塩化カルシウム溶液中に懸濁させて使用して

けい酸質植物繊維にカルシウム塩および水酸化 カルシウムの混合溶液を含浸させるには、このけ い酸質植物繊維を前記溶液中に添加し常温で放置 してもよいが煮沸することにより含浸する時間を

けい酸質植物繊維にカルシウム塩溶液および水 酸化カルシウム溶液を含浸させたものは、これを 3

乾燥して $600\sim1,000$ ℃に加熱することによりこのけい酸質繊維は炭化されるとともに賦活される。加熱する時間は $600\sim1,000$ ℃の場合 $20\sim30$ 分の短時間でよい。1,000℃以上に加熱してもよいが経済的でない。

酸洗には塩酸などの酸が用いられ、その濃度は 5~20%が適当である。

アルカリ洗浄に用いるアルカリには、苛性ソーダ、炭酸ソーダなどがあり、それらは2~15%の濃度で使用することが好ましい。

本発明によつて得られる活性炭は、従来法で得た活性炭にくらべ、水中に含まれる水銀の吸着量が大きく、メチレンブルーの吸着量も大きい。

さらに、本発明によればカルシウム塩および水酸化カルシウムのような薬剤の作用によって、け 15 い酸質植物繊維が一回の加熱処理で炭化されると同時に賦活されるので、きわめて作業性が良い。したがつて本発明によって得られる活性炭の原価を著しく低減し得る。

次に本発明を実施例で説明する。

実施例 1

ビーカーに初1009、35重量%、塩化カル シウム溶液250ml および水酸化カルシウム飽和 溶液100ml を加えてよくかきまぜながら90~ 95℃に2時間保つた。つぎに反応生成物をろ過 25 25ml を吸着した。 し、得られたろ滓を乾燥し、ついで乾燥物を石英 管に挿入し、650℃に20分間保つた。さらに この加熱生成物を18%塩酸溶液で洗浄し、つい で10%苛性ソーダ溶液で洗浄し水洗して乾燥し て製品189を得た。

得た製品19は、0 を吸着し、9 によつて得た製品1 25 25mlを吸着した。 また水銀0.875 mlに0.59の製品を 30分間経過後、溶 ろ、前者は0.205 であつた。したがつ

この製品についてJ I S K-1470 号の方法に従って試験したところ製品 1940.129 1940.129

チレンプルー100mlを吸着した。

また、水銀 0.8 ppmを含有する溶液 2 0 0 ml に この製品 0.5 g を加えて、ときどきかきまぜて 3 0 分経過後、溶液中の水銀濃度を求めたところ、 5 水銀は検出されなかつた。

実施例 2

稲藁40gに35重量%塩化カルシウム溶液 500mlおよび水酸化カルシウム飽和溶液100 mlを加え、90℃に2時間保つた。反応物をろ過 10し、110℃で乾燥し、ついで乾燥物を石英管に 挿入し800℃に加熱し25分間保ち、炭化およ び賦活を行なつた。生成物を18%塩酸溶液、10 %苛性ソーダ溶液および温水で順次洗浄し、乾燥 して製品10gを得た。

なお特許第142,305号記載の方法によつて得た製品1gは、0.12%メチレンプルー35π化を吸着し、特公昭29-262号公報記載の方法によつて得た製品1gは0.12%メチレンプルー25mを吸着した。

また水銀 0.8 7 5 ppm を含有する溶液 200 mlに 0.5 gの製品を加えときどきかきまぜながら 3 0 分間経過後、溶液中の水銀濃度を求めたところ、前者は 0.2 0 5 ppm 、後者は 0.0 7 5ppm 30 であつた。したがつて、本発明の方法によつて得た製品は格段にすぐれた性能を有していることがわかつた。